WEST

Generate Collection

L6: Entry 1 of 6

File: JPAB

Mar 23, 1992

PUB-NO: JP404089428A

DOCUMENT-IDENTIFIER: JP 04089428 A

TITLE: POLYMORPHONUCLEAR LEUKOCYTE ACTIVATOR

PUBN-DATE: March 23, 1992

INVENTOR-INFORMATION:

NAME

COUNTRY

TSUJITA, SATOSHI YANO, YOSHITAKA MOGI, ITSURO

ASSIGNEE-INFORMATION:

NAME

COUNTRY

KAO CORP

APPL-NO: JP02199186

APPL-DATE: July 30, 1990

INT-CL (IPC): A61K 31/13; A61K 31/16; A61K 31/415; A61K 45/06

ABSTRACT:

PURPOSE: To obtain the title activator capable of treating hardly curable infectious diseases such as periodontal diseases, athlete's foot, and opportunistic infection, comprising a histamine H1 acceptor antagonist and/or a histamine H2 acceptor antagonist as active ingredients.

CONSTITUTION: A polymorphonuclear leukocyte activator comprising histamine H1 acceptor antagonist such as diphenhydramine, pyrilamine, antazoline, promethazine or chlorpheniramine and/or histamine H2 acceptor antagonist such as brimamid, metiamide, cimetidine or ranitidine as active ingredients. The histamine acceptor antagonist recovers phagocytic activity of polymorphonuclear leukocyte weakened by histamine and improves gingivitis, an example of inflammation occurring by usual microorganisms. The activator is especially effective for opportunistic infection against which antibiotics and germicides are not effective.

COPYRIGHT: (C) 1992, JPO&Japio

(3)公開 平成4年(1992)3月23日

@ 公 開 特 許 公 報(A) 平4-89428

®Int. Cl. 5 識別記号 庁内整理番号
A 61 K 31/13 A C K 8413-4 C 31/16 A D A 8413-4 C 31/415 A B A 7475-4 C 45/06 8415-4 C

審査請求 未請求 請求項の数 2 (全6頁)

60発明の名称 多形核白血球活性化剤

②特 願 平2-199186

②出 顧 平2(1990)7月30日

栃木県宇都宮市平松本町432-18 敏 ⑫発 明 者 辻 田 栃木県芳賀郡市貝町市塙4594 高 @発 明 者 矢 納 劵 栃木県宇都宮市元今泉6-5-1 逸 Ėß @発 明 者 茂 木

⑪出 願 人 花 王 株 式 会 社 東京都中央区日本橋茅場町1丁目14番10号

⑩代 理 人 弁理士 有賀 三幸 外2名

明 細 書

1. 発明の名称

多形核白血球活性化剂

- 2. 特許請求の範囲
 - 1. ヒスタミンH₁受容体拮抗剤および/または ヒスタミンH₂受容体拮抗剤を有効成分とする 多形核白血球活性化剤。
 - 請求項1記載の多形核白血球活性化剤を含 有する歯周疾患予防・治療剤。
- 3. 発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本発明は多形核白血球活性化剤に関し、更に詳細には細菌等による感染に対する生体防御機能の一つである多形核白血球を活性化させることにより、種々の感染性疾患を予防・治療するための薬剤に関する。

〔従来の技術〕

従来、細菌等による感染性疾患の治療には、種々の抗生物質が使用されている。例えば、歯周疾患は細菌が原因とされており、その治療剤として

はテトラサイクリン等の抗生物質やメトロニダゾ ール等の殺菌剤が用いられている。

一方、このような感染に対する生体側の防御反応の一つとして多形核白血球による細菌の貧食作用が知られている。

[発明が解決しようとする課題]

しかし、感染症に対する抗生物質による例えば、お用突患は口腔の常在菌が引き起こす感染した場合、流生物質や殺菌剤を用いて治療した場合、薬剤の投与期間中は菌数が減少するため症状はして、変刺の投与期間やは菌数があった。更にないう問題があった。という問題があった。

[課題を解決するための手段]

そこで本発明者らは、生体の持つ自然免疫の中で特に歯周疾患の発生の抑制に重要な役割を持つ

すなわち、本発明はヒスタミンド」受容体拮抗利 および/またはヒスタミンド 2 受容体拮抗剤を有効 成分とする多形核白血球活性化剤を提供するもの である。

本発明においてヒスタミンHi要容体拮抗剤としては、特に制限されないが、例えばアミノアルキルエーテル型のジフェンヒドラミンやドキシラミン、エチレンジアミン型のピリラミン、イミダゾ

遠沈法により多形核白血球を分別しHBSS (Hanks' balanced salt solution)で洗浄後、 トリパンブルー排除テストにて95%以上が生 細胞であることを確認し、HBSSに分散させたも のを多形核白血球試料とした。

別 に 炭 酸 馥 街 被 (pH9.1)中で 0.5% PITC (fluoresceinisothiocyanate) で 2 時間反応させて ラベルしたザイモザン (Zymosan)を HBSSに分散させたもの 2.5×10 個当たりにモルモット血清 1 配を添加し、37℃で30分間インキュペートして補体によるオブソニン化を行った。

上述の多形核白血球(最終濃度:1.6×10⁴個/配)と変剤を試験管内で37℃で20分間プレインキュペートした後、同じく上述のZyaosan(最終濃度:2.4×10 '個/配)を添加し、37℃および0℃にて20分間貧食させた。その後フローサイトメーター(BECTON DICKINSON社製)を用いて細胞1000個当たりの平均蛍光強度を求め、37℃と0℃の差を貧食

リン型のアンタゾリン、ヘノチアジン型のプロメタジンやアリメマジン、ホモピペラジン型のクロルンクロジン、プロピルアミン型のクロルン、ピリドイデン型のフェニンダンとは、アンターへプタン型のシブロへブタジンが挙げられず、ブリマミド、メチアミド、シスターには、アジン等が挙げる。または二種以上を混合して用いることができる。

本発明の有効成分であるヒスタミン受容体拮抗剤の代表的なものを用いて多形核白血球活性化作用および感染症治療効果について試験した結果を示す。

(a) 多形核白血球の貧食作用のヒスタミンによる 減弱とそれに対するヒスタミン受容体拮抗薬の 作用

体重約500gのハートレー系維性モルモット の心臓より採血し、モノポリ分離溶液(FLOW 社)で白血球面分を採取し、更にPercol1比重

括性とした。

使用した薬物は、ヒスタミン塩酸塩、代表的なH₁受容体拮抗薬の塩酸ピリラミンと代表的なH₂受容体拮抗薬の塩酸シメチジンである。

薬剤の評価は次のように行った。 先ず薬剤を処理しない多形核白血球の貧食活性がヒスタミン処置(1 mll)で抑制されることを確認した。次にヒスタミンと同時に各種拮抗薬(10、100、1000μll)を処理した時の貧食活性を測定し、回復の有無を評価した。 結果を図1 A およびび1 Bに示す。 H. 受容体拮抗薬の塩酸ピリラミンも、H. 受容体拮抗薬の塩酸ピリラミンも、H. 受容体拮抗薬の塩酸ピリラミンは対照と同等になった。

(b) イヌの自然発生歯肉炎に対するヒスタミン妥 容は拮抗薬の効果

体重約4kgの離性ピーグル犬に水を加えて飲 化させたイヌ用飼料を1年間にわたって与え、 口腔常在截を原因とする歯肉炎を自然発生させ た。 - チオペンタール麻酔下で1日1回、ルートカ ナルシリンジを用いてこの炎症部位の歯肉構内 に! 部位あたり薬剤! 礼を注入した。使用した 薬剤はHi受容体拮抗薬のマレイン酸クロルフェ ニラミン、Ha受容体拮抗薬の塩酸シメチジンと **塩酸ラニチジンの生理食塩水溶液(エタノール** 10%を含む)で濃度はいずれも0.1%である。 イヌの頭を上下左右に4分割し、これに対照の 生理食塩水と3種の薬剤を割りつけた。処置は 5日間連続して行い、実験開始日、3日目、4 日目にハロセン吸入麻酔下で炎症度を評価した。 炎症度の評価は歯肉溝浸出被量(ペリオトロン 値)を測定することで行ったが、歯肉溝浸出液 景は歯肉の炎症の増悪にともなって増量するも ので、炎症度の定量に有効なものである。結果 を図2A~図2Cに示す。H2受容体拮抗薬の塩 酸シメチジンは有意に炎症を抑制し、また塩酸 ラニチジンは必定を抑制する傾向を示した。

(c) リガチャーで実験的に発生させたイヌの強度 歯肉炎に対するヒスタミン受容体拮抗薬の効果

体重約4kgの難性ビーグル犬に対し1日1回 のブラッシングを1か月施し、健康協肉を確率 後、ペントバルビタール麻酔下被験歯肉部の歯 の歯頭部に手術用縫合糸をリガチャーとして熱 付けた。1週間後に強度の歯肉炎が発生した。 これに上記(6)と同様に裏剤を処理した。使用し た薬剤はHi受容体拮抗薬の塩酸メピラミン、Hi 受容体拮抗薬の塩酸シメチジン、および止較の ために非ステロイド系抗炎症薬のインドメ サシンで、それぞれ0.8% (20mM)、0.5% (20 mM) 、0.0796 (2 mM) の生理食塩水溶液 (エタノール10%を含む)として1日1回曲 肉溝の1部位あたり1配注入した。測定は敷肉 炎惹起前、薬剤処置開始日、2日目、4日目、 6日目に上記しる同様に行った。

結果を図3A~図3Dに示すが、H1受容体拮 抗薬の塩酸ピリラミンは4日目に、112受容体拮 抗薬の塩酸シメチジンは6日目に、また対照の 非ステロイド系抗炎症薬のインドメサシンは4 日目と6日目に有意に炎症を抑制した。薬剤無

処置の部位では炎症の改善は見られなかった。

以上のa)~Cの実験例が示すように、ヒスタミ ン受容体拮抗薬はHi受容体拮抗薬、Hi受容体拮抗 薬ともにヒスタミンにより減弱した多形核白血球 の貧食活性を回復した。また、常在菌で発生する 炎症の例である歯肉炎をも改善した。従って、ヒ スタミン受容体拮抗剤は、多形核白血球活性化剤 として有用である。また、本発明の多形核白血球 活性化剤は歯周疾患の他に炎症を伴う感染症の多 くを治療対象とすることができ、特に抗生物質や **穀菌剤が有効でない常在菌の日和見感染などがよ** り適している。

担体、希釈剤などを用いて、錠剤、カプセル剤、 顆粒剤、粉末剤、歯肉溝に注入できる液剤、軟膏 剤、薬剤を含浸させた溶解性のスティック、ブラ スター、バップ剤、注射剤、坐剤等の剤形として 経口または非経口的に投与することができる。こ れらの製剤化は、自体公知の方法によってなし得 る。例えば経口投与用製剤は、ヒスタミン受容体 拮抗薬をデンプン、マンニトール、乳糖等の賦形 剤;カルボキシメチルセルロースナトリウム、ヒ ドロキシプロピルセルロース等の結合剤:結晶セ ルロース、カルポキシメチルセルロースカルシウ ム等の崩壊剤;タルク、ステアリン酸マグネシウ ム等の滑沢剤:軽質無水ケイ酸等の流動性向上剤 等を適宜組み合わせ処方することにより製造する ことができる。また軟膏剤、パップ剤等の外用剤 を顕製するには、ワセリン類、ラノリン、パラフ ィン、シリコーン、動植物油等の公知の基剤を用 いることができる。

本発明の多形核白血球活性化剤へのHi受容体括 本発明の多形核白血球活性化剤は適当な賦形剤、 抗薬および/または18.1受容体拮抗薬の配合量は、 これらが多形核白血球を括性化するのに有効な量 であればよいが、通常内服の場合は 1 暇~1000暇 ✓日となる量、外用の場合は0,01~60重量%が 好ましい。更にこれらのH1受容体拮抗薬とH2受容 体技抗薬に加えて組み合わせ可能な他の事剤を問 時に処方配合することもできる。特に本発明多形 核白血球活性化剤と抗生物質との併用は有効であ

5.

(実施例)

次に実施例を挙げて、本発明を詳しく説明する が、本発明はこれらに限定されるものではない。

実施例 1 歯周疾患治療剤

塩酸メピラミン

0.1

塩酸シメチジン

0, 1

精製水

100 (重量%) 計

上記の被剤をルートカナルシリンジを用いて歯 肉溝内に注入する。

実施例 2 歯周疾患治療剤

塩酸メピラミン

0.1

地酸ラニチジン

0.1

ヒドロキシエチルセルロース

精製水

100 (重量%) 上記の粘稠な液剤をルートカナルシリンジを用

実施例3 歯周疾患治療剤

いて歯肉溝内に注入する。

白色ワセリン

100 (重量%)

上記軟膏剤を皮膚患部に塗布する。

[発明の効果]

太発明によれば、細菌感染に伴なう多形核白血 球の活性が低下している種々の疾患、例えば歯周 疾患、永虫、痔等の難治性感染症、日和見感染等 を有効に治療することができる。

4. 図面の簡単な説明

図1Aおよび図1Bは、ヒスタミンによる多形 核白血球貧食能(平均蛍光強度)の低下に対する 塩酸シメチジンおよび塩酸ピリラミンの作用をそ れぞれ示す図面である。図2A、図2Bおよび図 2. Cは自然発生歯肉炎における歯肉溝浸出液量 (ペリオトロン値) に対する生理食塩水、ラニチ ジンおよび塩酸シメチジンの作用をそれぞれ示す 図面である。図3A~図3Dはリガチャーによる イヌの歯肉炎における歯肉溝浸出液量(ペリオト ロン値)に対する生理食塩水(対照)、塩酸シメ チジン、塩酸ピリラミンおよびインドメサシンの 塩酸 ラニチジン

1.0

酢酸トコフェロール

5, 0

Nラウロイルアルギニン エチルエステル

0.5

エタノール

適量 100 (重量%)

ト記組成物を10倍量の水に加えてエマルジョ ンとし、がん嗾する。

ş)

実施例 4 痔疾患治療剤

塩酸シメチジン

0.2

クェルセチン

0.1

適量

カカオ脂

0.05

塩酸クロルヘキシジン

100 (重量%)

上記組成物を加熱溶融混合して弾丸状とし、坐 楽となす。

実施例 5 皮膚疾患治療剤

塩酸メピラミン

0.1

塩酸ラニチジン

0,1

グリチルレチン酸

0.02

酢酸トコフェロール

0.1

作用をそれぞれ示す図面である。

以 上

花王株式 出額人

代理人 弁理士

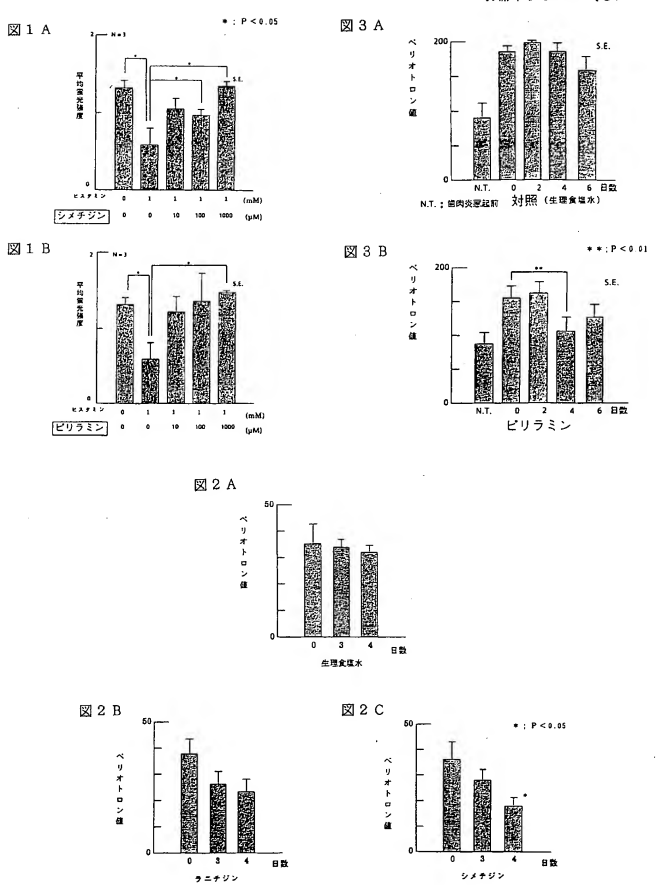


登志雄

弁理士 Ф



特開平4-89428 (5)



特開平4-89428 (6)

手続 補正 書(自発)

2.2

平成2年8月28日

特許庁長官 植松 敏 殿

- 事件の表示
 平成2年特許顕第199186号
- 発明の名称
 多形核白血球活性化剤
- 3. 補正をする者事件との関係 出願人名称 (091) 花 王 株 式 会 社
- 4. 代理人 住所 東京都中央区日本橋人形町1丁目3番6号(〒103) 共同ビル 電話(669)0904份 (〒103) 氏名 (6870) 弁理士 有 賀 三 幸 住所 同 上 氏名 (7756) 弁理士 高 野 登志雄 住所 同 上 氏名 (9673) 弁理士 中 嶋 俊 夫

図3 C

*:P<0.05
**:P<0.01

**:P<0.01

6. 補正の対象

明細書の「発明の詳細な説明」の概

- 7. 補正の内容
 - (1) 明細書中第8頁第2~3行

「確率後、」とあるを「確立後、」と訂正する。

(2) 同第8頁第7行、第11頁第6行、第11頁第 13行及び第12頁下から第4行、 「塩酸メピラミン」とあるを「塩酸ピリラミン」 と訂正する。

2. 7